# Best Available Copy

-- PCT/JP03/12230

」本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE 25.09.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年 9月27日

REC'D 1 3 NOV 2003

WIPO

PCT

出 願 番 号 Application Number:

人

特願2002-284270

[ST. 10/C]:

[JP2002-284270]

出 願 Applicant(s):

セイコーエプソン株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年10月30日

今井康



【書類名】

【整理番号】

J0089793

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

CO9D 11/00

【発明者】

【住所又は居所】

長野県諏訪市大和3丁目3番5号 セイコーエプソン株

式会社内

【氏名】

伊藤 弘

【特許出願人】

【識別番号】

000002369

【氏名又は名称】

セイコーエプソン株式会社

【代理人】

【識別番号】

100099195

【弁理士】

【氏名又は名称】

宮越 典明

030889

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

要

【包括委任状番号】 9900310

【プルーフの要否】



明細書

【発明の名称】 水性インク組成物及びそれを用いたインクジェット記録方法、 並びに、記録物

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】 着色剤、"未中和基を有する繰り返し単位構造(I)と、中和基を有するとともに水和及び/又は水に溶解できる繰り返し単位構造(II)とを有する分散樹脂"、"前記繰り返し単位構造(I)を膨潤及び/又は溶解できる水溶性有機溶剤"、及び、水を含有する水性インク組成物。

【請求項2】 前記水溶性有機溶剤が、環状アミド化合物及び/又は環状尿素 化合物であることを特徴とする請求項1に記載の水性インク組成物。

【請求項3】 前記水溶性有機溶剤が、多価アルコールのグリコールモノエーテル誘導体であることを特徴とする請求項1に記載の水性インク組成物。

【請求項4】 前記繰り返し単位構造(I)が前記水溶性有機溶剤に対して、0.05重量%~10重量%の範囲であることを特徴とする請求項1から3のいずれか一項に記載の水性インク組成物。

【請求項5】 前記繰り返し単位構造(I)が前記水溶性有機溶剤に対して、0.15重量%~5重量%の範囲であることを特徴とする請求項1から3のいずれか一項に記載の水性インク組成物。

【請求項6】 前記着色剤が、カーボンブラックであることを特徴とする請求項1から5のいずれか一項に記載の水性インク組成物。

【請求項7】 前記着色剤が、有機顔料であることを特徴とする請求項1から 5のいずれか一項に記載の水性インク組成物。

【請求項8】 前記着色剤が、油溶染料、分散染料から選ばれることを特徴と する請求項1から5のいずれか一項に記載の水性インク組成物。

【請求項9】 前記繰り返し単位構造(I)の未中和基が、カルボン酸であり、前記繰り返し単位構造(II)の中和基がカルボン酸アニオン基であることを特徴とする請求項1から8のいずれか一項に記載の水性インク組成物。

【請求項10】 前記繰り返し単位構造(I)が、前記繰り返し単位構造(I)と前記繰り返し単位構造(II)の和に対してモル比率で1%~67%の範囲



であることを特徴とする請求項1から9のいずれか一項に記載の水性インク組成物。

【請求項11】 前記繰り返し単位構造(I)が、前記繰り返し単位構造(I)と前記繰り返し単位構造(II)の和に対してモル比率で1%~30%の範囲であることを特徴とする請求項1から9のいずれか一項に記載の水性インク組成物。

【請求項12】 請求項1~11のいずれか一項に記載の水性インク組成物の 液滴を吐出して、前記液滴を記録媒体に付着させて記録を行うインクジェット記 録方法。

【請求項13】 請求項1~11のいずれか一項に記載の水性インク組成物をインクジェット記録方法にて印刷した、記録物。

# 【発明の詳細な説明】

[0001]

# 【発明の属する技術分野】

本発明は、水性インク組成物、インクジェット記録方法及び記録物に関する。

[0002]

# 【従来の技術】

インクジェット記録方法は、インク組成物の小滴を飛翔させ、紙等の記録媒体に付着させて印刷を行う印刷方法である。この方法は、比較的安価な装置で高解像度、高品位な画像を高速で印刷可能であるという特徴を有する。

# [0003]

インクジェット記録に使用されるインク組成物は、水を主成分とし、これに着 色成分および目詰まり防止等の目的でグリセリン等の保湿剤を含有したものが一 般的である。インクジェット記録用インク組成物に用いられる着色剤としては、 色剤の彩度の高さ、利用できる色剤の種類の豊富さ、水への溶解性などの理由か ら水溶性染料が数多く使用されている。

#### [0004]

しかし、一方で染料は耐光性および耐水性等の諸特性に劣ることがあり、よって染料系のインク組成物により印刷された印刷物は、耐光性および耐水性に劣る

ジ: 3/

ことになる。耐水性については、インク吸収層を有するインクジェット専用記録 紙によって改善されているが、普通紙については未だ十分とは言い難い。

[0005]

顔料は、染料に比べて耐光性および耐水性に優れており、近年、耐光性および耐水性を改善する目的でインクジェット記録用インク組成物の着色剤として利用が検討されている。ここで、顔料は一般に水には不溶であるため、顔料を水系インク組成物に利用する場合には、顔料を水溶性樹脂などの分散剤と共に混合し、水に安定分散させた後にインク組成物として調製する必要がある。

[0006]

額料が水系に安定に分散するためには、顔料の種類、粒径、用いる樹脂の種類、および分散手段等を検討する必要があり、これまで多くの分散方法およびインクジェット記録用インクが提案されている。例えば、カーボンブラックを界面活性剤や高分子分散剤で分散した水性顔料インクが知られている(特許文献1及び特許文献2参照)。

[0007]

【特許文献1】

特開昭64-6074号公報

【特許文献2】

特開昭64-31881号公報

[0008]

また、水、スチレンーマレイン酸共重合体、εーカプロラクタム、および顔料からなるインク組成物が提案されている(特許文献3参照)。

[0009]

【特許文献3】

特開平3-252467号公報

[0010]

また、水性媒体、スチレンーマレイン酸共重合体、および銅フタロシアニン顔料を含有するインク組成物が提案されている(特許文献4参照)。

[0011]





特開平3-79680号公報

[0012]

# 【発明が解決しようとする課題】

上述の様に顔料をインクジェット記録用インクに用いるためには、水中に安定に分散させて長期間それを保持することが重要であるが、上記従来技術は満足いくものではなかった。

# [0013]

また、インクジェット記録方法に用いるインクには、着色剤以外にインクジェット記録方法に最適化するための各種の水溶性有機溶剤が必須成分として添加される。インクには、乾燥を防止するために添加される保湿剤、インクの表面張力を下げて記録紙への浸透性を制御するために添加される浸透溶剤や界面活性剤、インクのpHを調整する有機アミン等が添加されている。これらの溶剤の中には分散している着色剤に影響してその分散を阻害し、インクの安定分散を阻害する場合がある。特に、疎水性表面を有する顔料表面や樹脂中の疎水性部分と親和性の高い溶剤でこれらの影響が出やすいという問題があった。

# [0014]

従って、本発明は、保存安定性の高い水性インク組成物を提供することを目的 としている。

#### [0015]

# 【課題を解決するための手段】

本発明者等は、鋭意検討した結果、下記構成により上記問題点を解決できることを見出した。

即ち、本発明は下記(1)~(13)の通りである。

- (1) 着色剤、"未中和基を有する繰り返し単位構造(I)と、中和基を有するとともに水和及び/又は水に溶解できる繰り返し単位構造(II)とを有する分散樹脂"、"前記繰り返し単位構造(I)を膨潤及び/又は溶解できる水溶性有機溶剤"、及び、水を含有する水性インク組成物。
- (2) 前記水溶性有機溶剤が、環状アミド化合物及び/又は環状尿素化合物で



あることを特徴とする前記(1)に記載の水性インク組成物。

- (3) 前記水溶性有機溶剤が、多価アルコールのグリコールモノエーテル誘導体であることを特徴とする前記(1)に記載の水性インク組成物。
- (4) 前記繰り返し単位構造(I)が前記水溶性有機溶剤に対して、0.05 重量%~10重量%の範囲であることを特徴とする前記(1)から(3)のいずれかに記載の水性インク組成物。

### [0016]

- (5) 前記繰り返し単位構造(I)が前記水溶性有機溶剤に対して、0.15 重量%~5重量%の範囲であることを特徴とする前記(1)から(3)のいずれかに記載の水性インク組成物。
- (6) 前記着色剤が、カーボンプラックであることを特徴とする前記(1)から(5)のいずれかに記載の水性インク組成物。
- (7) 前記着色剤が、有機顔料であることを特徴とする前記(1)から(5) のいずれかに記載の水性インク組成物。
- (8) 前記着色剤が、油溶染料、分散染料から選ばれることを特徴とする前記
- (1)から(5)のいずれかに記載の水性インク組成物。
- (9) 前記繰り返し単位構造(I)の未中和基が、カルボン酸であり、前記繰り返し単位構造(II)の中和基がカルボン酸アニオン基であることを特徴とする前記(1)から(8)のいずれかに記載の水性インク組成物。

# [0017]

- (10) 前記繰り返し単位構造(I)が、前記繰り返し単位構造(I)と前記繰り返し単位構造(II)の和に対してモル比率で $1\%\sim6.7\%$ の範囲であることを特徴とする前記(1)から(9)のいずれかに記載の水性インク組成物。
- (11) 前記繰り返し単位構造(I)が、前記繰り返し単位構造(I)と前記繰り返し単位構造(II)の和に対してモル比率で1%~30%の範囲であることを特徴とする前記(1)から(9)のいずれかに記載の水性インク組成物。
- (12) 前記(1)~(11)のいずれかに記載の水性インク組成物の液滴を 吐出して、前記液滴を記録媒体に付着させて記録を行うインクジェット記録方法



(13) 前記(1) で(11) のいずれかに記載の氷性インク組成物をイジェット記録方法にて印刷した、記録物。

#### [0018]

#### 【発明の実施の形態】

本発明の実施形態に係る水性インク組成物は、着色剤、 "未中和基を有する繰り返し単位構造 (I) と、中和基を有するとともに水和及び/又は水に溶解できる繰り返し単位構造 (II) とを有する分散樹脂"、 "前記繰り返し単位構造 (I) を膨潤及び/又は溶解できる水溶性有機溶剤"、及び、水を含有している。このような構成により、保存安定性の高い水性インク組成物を得ることができる

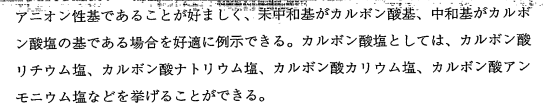
ここで、分散樹脂が "未中和基を有する繰り返し単位構造(I)"を有さないと、樹脂全体が水溶解して分散樹脂とはならず、本発明の要件を満たさず、安定な顔料分散液が得られない。また、水溶解した遊離樹脂がインクの吐出を不安定にしてしまう。一方、分散樹脂が "中和基を有するとともに水和及び/又は水に溶解できる繰り返し単位構造(II)"を有さないと、樹脂の分散が安定に行えず、着色剤分散液が凝集してしまう。さらに、水性インク組成物が "未中和基を有する繰り返し単位構造(I)を有する分散樹脂"を有していたとしても、繰り返し単位構造(I)を膨潤及び/又は溶解できる水溶性有機溶剤を有さないと、インクジェットインクとして用いた場合、これらの水溶性有機溶剤がないと、安定にインクを吐出することができない。

#### [0019]

以下に本発明の水性インク組成物の構成要素について説明する。

# [分散樹脂]

分散樹脂は、未中和基を有する繰り返し単位構造(I)(以下、単に繰り返し単位構造(I)ともいう)と、中和基を有するとともに水和及び/又は水に溶解できる繰り返し単位構造(II)ともいう)とを有している。ここで、未中和基とは、中和剤により中和され得る基であり、酸基、アルカリ性基を挙げることができる。中和基とは、未中和基が中和されてなる基であり、イオン性基であることが好ましい。未中和基及び中和基は、



# [0020]

分散樹脂は、アニオン性アクリル系樹脂(後に詳述する)等の分散樹脂前駆体の酸基(未中和基)の一部を、有機アミンやアルカリ金属塩化合物等のアルカリ性化合物で中和して得る方法を好適に例示でき、これにより、"未中和基を有する繰り返し単位構造(I)と、中和基を有するとともに水和及び/又は水に溶解できる繰り返し単位構造(II)とを有する分散樹脂を製造できる。

# [0021]

アニオン性アクリル系樹脂は、例えば、アニオン性基を有するアクリルモノマー (以下、アニオン性基含有アクリルモノマーという)と、更に必要に応じてこれらのモノマーと共重合し得る他のモノマーを溶媒中で重合して得られる。アニオン性基含有アクリルモノマーとしては、繰り返し単位中にカルボキシル基を一つもしくは二つ含んだアクリルモノマーが好ましい。

# [0022]

カルボキシキル基を有するアクリルモノマーの具体例としては、アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、エタアクリル酸、プロピルアクリル酸、イソプロピルアクリル酸、イタコン酸、フマール酸、マレイン酸などが挙げられる。これらの中でもアクリル酸またはメタクリル酸、マレイン酸が好ましい。

#### [0023]

アニオン性基含有アクリルモノマーと共重合し得る他のモノマーの具体例としては、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸イソプロピル、アクリル酸-n-プロピル、アクリル酸-n-プロピル、アクリル酸-n-プリル酸-n-プリル酸-n-プリル酸-n-プリル酸ラウリル、アクリル酸ベンジル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸イソプロピル、メタクリル酸-n-プロピル、メタクリル酸-n-プテル、メタクリル酸イソプチル、メタクリル酸-n-プテル、メタクリル酸-n-

ヘキシル、メタグリル酸-n-オクチル、メタクリル酸ラウリル、メタクリル酸 ステアリル、メタクリル酸トリデシル、メタクリル酸ベンジル等のような(メタ ) アクリル酸エステル;ステアリン酸とグリシジルメタクリレートの付加反応物 等のような油脂肪酸とオキシラン構造を有する(メタ)アクリル酸エステルモノ マーとの付加反応物;炭素原子数3以上のアルキル基を含むオキシラン化合物と (メタ) アクリル酸との付加反応物;スチレン、αーメチルスチレン、αーメチ ルスチレン、m-メチルスチレン、p-メチルスチレン、p-tert-ブチル スチレン等のようなスチレン系モノマー;イタコン酸ベンジル等のようなイタコ ン酸エステル;マレイン酸ジメチル等のようなマレイン酸エステル;フマール酸 ジメチル等のようなフマール酸エステル;アクリロニトリル、メタクリロニトリ ル、酢酸ビニル、アクリル酸イソボルニル、メタクリル酸イソボルニル、アクリ ル酸アミノエチル、アクリル酸アミノプロピル、アクリル酸メチルアミノエチル 、アクリル酸メチルアミノプロピル、アクリル酸エチルアミノエチル、アクリル 酸エチルアミノプロピル、アクリル酸アミノエチルアミド、アクリル酸アミノプ ロピルアミド、アクリル酸メチルアミノエチルアミド、アクリル酸メチルアミノ プロピルアミド、アクリル酸エチルアミノエチルアミド、アクリル酸エチルアミ ノプロピルアミド、メタクリル酸アミド、メタクリル酸アミノエチル、メタクリ ル酸アミノプロピル、メタクリル酸メチルアミノエチル、メタクリル酸メチルア ミノプロピル、メタクリル酸エチルアミノエチル、メタクリル酸エチルアミノプ ロピル、メタクリル酸アミノエチルアミド、メタクリル酸アミノプロピルアミド 、メタクリル酸メチルアミノエチルアミド、メタクリル酸メチルアミノプロピル アミド、メタクリル酸エチルアミノエチルアミド、メタクリル酸エチルアミノプ ロピルアミド、アクリル酸ヒドロキシメチル、アクリル酸-2-ヒドロキシエチ ル、アクリル酸-2-ヒドロキシプロピル、メタクリル酸ヒドロキシメチル、メ タクリル酸-2-ヒドロキシエチル、メタクリル酸-2-ヒドロキシプロピル、 N−メチロールアクリルアミド、アリルアルコール等が挙げられる。

[0024]

これらの樹脂は、数平均分子量が1、000~200、000範囲程度のものが好ましく、3、000~150、000範囲程度のものが特に好ましい。樹脂



の数平均分子量がこの範囲であることにより、着色剤における被覆膜として、 たはインク組成物における塗膜としての機能を十分に発揮することができる。

#### [0025]

これらの樹脂(分散樹脂前駆体)と、後述する水溶性有機溶剤とは、分散樹脂 前駆体の水溶性有機溶剤に対する親和性が高くなる(分散樹脂前駆体が水溶性有 機溶剤により膨潤あるいは一部が溶解する)組み合わせで選択されるのが好まし い。

# [0026]

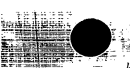
有機アミンの具体例としては、アンモニア、トリエチルアミン、トリブチルアミン、ジメチルエタノールアミン、ジイソプロパノールアミン、モルホリンの如き揮発性アミン化合物との塩、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、トリプロパノールアミンなどの揮発しにくい高沸点の有機アミン等の塩が挙げられる。アルカリ金属塩化合物の具体例としては、アルカリ金属としてリチウム、ナトリウム、カリウムを有する化合物、好ましくは水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等の水酸化アルカリ金属塩、より好ましくは水酸化カリウムが挙げられる。

# [0027]

本発明においては、繰り返し単位構造(I)が、前記繰り返し単位構造(I)と前記繰り返し単位構造(II)の和に対してモル比率で1%~67%の範囲であることが好ましく、1%~30%の範囲であることが特に好ましい。これにより、特に、保存安定性が高い水性インク組成物を得ることができる。繰り返し単位構造(I)が多すぎると、分散樹脂の分散が不安定で着色剤分散液が凝集しやすく、また逆に繰り返し単位構造(I)が少なすぎると、分散樹脂全体が水溶化してしまい、着色剤に付着しない遊離樹脂が増えて、インクの吐出が不安定になる問題が生じる傾向がある。

# [0028]

分散樹脂において、アニオン基を含有する樹脂中のアニオン性基の量は、酸価が30KOHmg/g程度以上、好ましくは50~250KOHmg/g程度の範囲がより好ましい。樹脂の酸価がこの様な範囲であることにより、着色剤にお



ける塗膜化した顔料の貯蔵安定性が向上し、また記録画像の耐水性が向上する。

#### [0029]

本発明のインクは、以下に示す保湿剤、浸透溶剤や界面活性剤、その他pH調整のための有機アミンなどを含んで構成されており、これらの内から選ばれる、分散樹脂の繰り返し単位構造(I)を膨潤及び/又は溶解できる水溶性有機溶剤を必須成分として含んでいる。

# [0030]

#### (保湿剤)

保湿剤はインクの乾燥を抑制するために添加するものである。ノズル先端の乾燥による水分蒸発を抑制して、インクの凝集・固化を防止するために添加される

# [0031]

保湿剤は、水溶性で吸湿性の高い材料から選ばれ、グリセリン、エチレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、テトラエチレングリコール、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ポリプロピレングリコール、1,3-プロパンジオール、1,4-ブタンジオール、1,5-ペンタンジオール、1,2,6-ヘキサントリオール、ペンタエリスリトール等のポリオール類、2-ピロリドン、N-メチルー2-ピロリドン等のラクラム類、1,3-ジメチルイミダゾリジノン類等の尿素類、を用いることができる。

# [0032]

さらに、上述の保湿性有機溶剤の能力を補助する目的で、水溶性の固体保湿剤 を併用、添加することも可能である。

1,6-ヘキサンジオール、1,8-オクタンジオール等のジオール類、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン等、ε-カプロラクタム等のラクタム類、尿素、チオ尿素、エチレン尿素等の尿素誘導体、グルコース、マンノース、フルクトース、リボース、キシロース、アラビノース、ガラクトース、アルド



ン酸、グルシトール、 (ソルビット)、マルトース、ゼロビオース、ラクトース、スクロース、トレハロース、マルトトリオース等の単糖類、二糖類、オリゴ糖類および多糖類およびこれらの糖類の誘導体としては、前記した糖類の還元糖、酸化糖、アミノ酸、チオ糖などが挙げられる。特に糖アルコールが好ましく、具体例としてはマルチトール、ソルビットなどが挙げられる。

#### [0033]

これらの保湿剤の添加量は、単独あるいは複数混合して、インク中に1重量%  $\sim 40$  重量%が好ましく、より好ましくは1重量%  $\sim 30$  重量%である。これらの保湿剤は、他のインク添加剤と合わせてインク粘度が25℃で25 cPs以下になる添加量で加えることができる。

# [0034]

#### (浸透溶剤)

浸透溶剤は、記録媒体へのインク浸透性を早めるための添加剤であり、所望のインク乾燥時間により適宜選択される。

# [0035]

浸透剤の一例としては、好ましくは低沸点の水溶性有機溶剤であり、メタノール、エタノール、nープロピルアルコール、isoープロピルアルコール、nープタノール、secーブタノール、tertーブタノール、isoーブタノール、nーペンタノールなどがあげられ、特に一価アルコールが好ましい。低沸点の水溶性有機溶剤の添加量はインク組成物に対して0.5重量%~10重量%の範囲が好ましい。

#### [0036]

また、水溶液の表面張力が小さくなる水溶性有機溶剤としては、1,2-アルキルジオール類あるいは多価アルコールのグリコールモノエーテル誘導体から選択することもできる。

# [0037]

1, 2-アルキルジオール類としては、ブタンジオール、ペンタンジオール、 ヘキサンジオール、ヘプタンジオール、オクタンジオール等の炭素数が4~8の 1. 2-アルキルジオールが好ましい。炭素数6~8の1, 2-ヘキサンジオー 特願2002-284270

ル、1, 2- ヘプタンジオール、1, 2- オクタンジオールは、記録紙への浸透性が強く、特に好ましい。また、1, 2- アルキルジオールは、0. 25 重量%  $\sim 5$  重量%の範囲で添加することが好ましい。

[0038]

多価アルコールのグリコールモノエーテル誘導体としては、特にアルキルの炭素数は3以上の多価アルコールの誘導体が好ましい。具体的には、エチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールモノーnープロピルエーテル、エチレングリコールモノーisoープロピルエーテル、ジエチレングリコールモノーnーブチルエーテル、エチレングリコールモノーnーブチルエーテル、エチレングリコールモノーnーブチルエーテル、エチレングリコールモノーtーブチルエーテル、ジエチレングリコールモノーtーブチルエーテル、ジエチレングリコールモノーtーブチルエーテル、ジエチレングリコールモノーローブチルエーテル、ジエチレングリコールモノーローブチルエーテル、プロピレングリコールモノーisoープロピルエーテル、プロピレングリコールモノーisoープロピルエーテル、ジプロピレングリコールモノーnーブチルエーテル、ジプロピレングリコールモノーnーブチルエーテル、ジプロピレングリコールモノーnープロピルエーテル、ジプロピレングリコールモノーnープロピルエーテル、ジプロピレングリコールモノーnープロピルエーテル、ジプロピレングリコールモノーnープロピルエーテル、ジプロピレングリコールモノーnープロピルエーテル、ジプロピレングリコールモノーnープロピルエーテル、ジプロピレングリコールモノーisoープロピルエーテル等が挙げられる。また、多価アルコールのグリコールモノエーテル誘導体は0.5重量%の範囲で添加することが好ましい。

[0039]

これらの浸透剤は単独で用いても良く、あるいは複数を混合して用いることもできる。特に、異なる構造の化合物を複数併用することで、異なる吸収性、発色性の種々の紙種に対して同じ様な画質を得ることができ、紙種対応性の観点から好ましい。

なお、乾燥時間が比較的長いインクの場合は、保湿剤の中で水溶液の表面張力が比較的小さくなるものを浸透剤の代用として用いることもでき、この場合は上述の浸透剤を加えずにインクとする事もできる。

[0040]

(界面活性剤)



・界面活性剤は、浸透溶剤と併用、あるいは単独で用い、インクの表面張力を下 げて記録媒体へのインク浸透性を早めるために添加される。

# [0041]

好適な材料として、脂肪酸塩類、アルキル硫酸エステル塩類等のアニオン性界面活性剤、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンフェニルエーテル等のノニオン性界面活性剤、アセチレングリコール系ノニオン性界面活性剤、カチオン性界面活性剤、両イオン性界面活性剤、シリコン系界面活性剤、燐系界面活性剤、硼素系界面活性剤等を用いることができる。

# [0042]

シリコン系界面活性剤として、BYK-307、BYK-331、BYK-333、BYK-348(商品名、以上いずれもビックケミー株式会社製)等を挙げることができる

さらに、本発明においてアセチレングリコール系ノニオン性界面活性剤は、起泡性が少ない、あるいは無いために、特に好ましい。本発明において好ましいアセチレングリコール化合物の好ましい具体例としては、Air Products and Chemicals. Inc. 社製のサーフィノール61、82、104、440、465、485、またはTG、日信化学工業株式会社製のオルフィンSTG、オルフィンE1010などが挙げられる。

#### [0043]

このアセチレングリコール化合物の添加量は所望のインク乾燥時間で適宜決定されてよいが、インク組成物に対して 0.01 重量%~5 重量%が好ましい。

# [0044]

なお、界面活性剤は単独で浸透材として用いても良いが、界面活性剤と上述の 浸透溶剤を併用した場合は、浸透剤の総量を減らすことができる、界面活性剤の 気泡性を低減できる等、特に好ましい。

#### [0045]

# (有機アミン)

有機アミンは、インクのpH調整や分散樹脂の中和等のために添加される。 好適な材料として、アンモニア、トリエチルアミン、トリブチルアミン、ジメ 特願2002-28427-0

チルエタンールアミン、ジイソプロパノールアミン、モルホリン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、トリプロパノールアミンなどが挙げられる。これらの中で、揮発しにくい高沸点の有機アミン等が特に好ましい。

# . [0046]

分散樹脂の繰り返し単位構造(I)を膨潤及び/又は溶解できる水溶性有機溶剤は、保湿剤として用いられる2ーピロリドン、Nーメチルー2ーピロリドン、1,3ージメチルイミダゾリジノン等の環状アミド化合物あるいは環状尿素化合物、あるいは、浸透溶剤として用いられる多価アルコールのグリコールモノエーテル誘導体から選ばれるのが好ましい。

また、分散樹脂の繰り返し単位構造(I)が前記水溶性有機溶剤に対して、0.05重量%~10重量%の範囲、好ましくは0.15重量%~5重量%の範囲となるようにするのが好ましい。

繰り返し単位構造(I)が水溶性有機溶剤に対して少なすぎる、即ち繰り返し単位構造(I)に対して水溶性有機溶剤が多すぎると、着色剤に付着した樹脂が溶剤で溶解・剥離してしまい、分散液が凝集し易い問題があり、また逆に繰り返し単位構造(I)が水溶性有機溶剤に対して多すぎる、即ち繰り返し単位構造(I)に対して水溶性有機溶剤が少なすぎると、樹脂の記録媒体への定着性が悪化するという問題が生じる傾向にある。

# [0047]

#### 「着色剤〕

着色剤としては、水媒体に不溶あるいは難溶の着色剤として有機顔料、カーボンブラック、油溶染料、分散染料等を挙げることができる。発色が良好であること、比重が小さいために分散時に沈降しにくいことより、特に、カーボンブラック、有機顔料、油溶染料、分散染料が好ましい。

本発明の実施形態に係る水性インクでは、このような着色剤が、前記分散樹脂 (好ましくは、アニオン性基を有する樹脂)により分散されている。

#### [0048]

本発明で好ましいカーボンブラックの具体例としては、三菱化学株式会社製のカーボンブラックとして、No. 2300、900、MCF88、No. 20B

、No. 33、No. 40、No. 45、No. 52、MA7、MA8、MA1 00、No2200Bなどが挙げられる。デグサ社製のカーボンブラックとして、カラーブラックFW1、FW2、FW2V、FW18、FW200、S150、S160、S170、プリテックス35、U、V、140U、スペシャルブラック6、5、4A、4、250などが挙げられる。コロンビアカーボン社製のカーボンブラックとして、コンダクテックスSC、ラーベン1255、5750、5250、5000、3500、1255、700などが挙げられる。キャボット社製のカーボンブラックとして、キャボット社製のリガール400R、330R、660R、モグルL、モナーク700、800、880、900、1000、1100、1300、1400、エルフテックス12などが挙げられる。なお、これらは本発明に好適なカーボンブラックの一例の記載であり、これらによって本発明が限定されるものではない。これらのカーボンブラックは一種または二種以上の混合物として用いてよい。また、これらの顔料はインク組成物に対して0、5重量%~15重量%、好ましくは1重量%~10重量%の添加が好ましい

# [0049]

本発明で好ましい有機顔料としては、キナクリドン系顔料、キナクリドンキノン系顔料、ジオキサジン系顔料、フタロシアニン系顔料、アントラピリミジン系顔料、アンサンスロン系顔料、インダンスロン系顔料、フラバンスロン系顔料、ペリレン系顔料、ジケトピロロピロール系顔料、ペリノン系顔料、キノフタロン系顔料、アントラキノン系顔料、チオインジゴ系顔料、ベンツイミダゾロン系顔料、イソインドリノン系顔料、アゾメチン系顔料またはアゾ系顔料などが挙げられる。

# [0050]

本発明によるインク組成物に用いられる有機顔料の具体例としては下記のものが挙げられる。

 5:3、15:4、および60からなる群から選択される一種または二種以上の混合物である。また、これらの顔料はシアンインク組成物に対して0.5重量%、-15重量%、好ましくは1重量%-10重量%で含有してなる。

# [0051]

# [0052]

# [0053]

オレンジインク組成物に使用される顔料としては、C. I. ピグメントオレンジ36もしくは43またはこれらの混合物である。また、これらの顔料はオレンジインク組成物に対して0.5重量%~15重量%程度、好ましくは1重量%~10重量%程度含有してなる。

# [0054]

グリーンインク組成物に使用される顔料としては、 $C.~I.~\ell$ グメントグリーン 7もしくは 3.6 またはこれらの混合物である。また、これらの顔料はグリーンインク組成物に対して 0.~5 重量%~1.5 重量%程度、好ましくは 1 重量%~1.5



0重量%程度含有してなる。

# [0055]

本発明の実施形態に係る水性インク組成物において、着色剤と分散樹脂の比率は10:1~1:10が好ましく、4:1~1:3がより好ましい。また、分散時の着色剤の粒径は、動的光散乱法で計測した場合の最大粒径が500nm未満で平均粒径が300nm以下であり、より好ましくは平均粒径が200nm以下である。

# [0056]

#### [水]

水は、本発明の実施形態に係る水性インク組成物の中心となる媒体であり、好ましい水は、イオン性の不純物を極力低減することを目的として、イオン交換水、限外濾過水、逆浸透水、蒸留水等の純水、又は超純水を用いることができる。また、紫外線照射、又は過酸化水素添加などにより滅菌した水を用いると、インク組成物を長期保存する場合にカビやバクテリアの発生を防止することができるので好適である。

# [0057]

#### 「その他の成分〕

本発明の実施形態に係る水性インク組成物は、さらに必要に応じてインクジェット記録方法に用いられる添加物を加えることもできる。

# [0058]

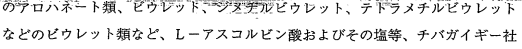
必要に応じて加える添加物としては、pH調整剤、酸化防止剤・紫外線吸収剤、防腐剤・防かび剤などが挙げられる。

#### [0059]

pH調整剤としては、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、 あるいはトリエタノールアミン、ジエタノールアミン、アミノメチルプロパノー ル、トリプロパノールアミンなどのアルカリ金属の水酸化物あるいはアミン類が 挙げられる。

# [0060]

酸化防止剤・紫外線吸収剤としては、アロハネート、メチルアロハネートなど



製のTinuvin328、900、1130、384、292、123、144、622、770、292、Irgacor252、153、Irganox1010、1076、1035、MD1024など、あるいはランタニドの酸化物等が用いられる。

# [0061]

防腐剤・防かび剤としては、例えば安息香酸ナトリウム、ペンタクロロフェノールナトリウム、2ーピリジンチオールー1ーオキサイドナトリウム、ソルビン酸ナトリウム、デヒドロ酢酸ナトリウム、1,2ージベンジソチアゾリンー3ーオンなどの中から選ぶことができる。

# [0062]

[着色剤の分散方法、及び、水溶性有機溶剤と分散樹脂の選定]

本発明で、着色剤を分散樹脂により分散させる好適な方法は、アニオン性アクリル系樹脂を有機アミンやアルカリ金属塩化合物等のアルカリ性化合物を含有するアルカリ水に溶解、あるいは分散させ、この液と着色剤を混合して、ボールミル、サンドミル、アトライター、ロールミル、アジテーターミル、ヘンシェルミキサー、コロイドミル、超音波ホモジナイザー、ジェットミル、オングミルなどの分散機を用いて分散することができる。より好ましくは、着色剤と樹脂をより強固に接着して分散安定するために、特開平9-1513142号、特開平10-140065号、特開平11-209672号、特開平11-172180号、特開平10-25440号、特開平11-43636号、または、特開2001-247810号の各公報に開示されている大法によって製造することもできる。これら公開公報に開示されている製造方法について、以下に概説する。

#### [0063]

特開2001-247810号、特開平9-1513142号および特開平10-140065号各公報には、「転相法」と「酸析法」とが開示されている。

[0064]

# a) 「転相法」

本発明において、「転相法」とは、基本的には、自己分散能または溶解能を有する樹脂と顔料との混合溶融物を水に分散させる、自己分散(転相乳化)化方法をいう。ここで、混合溶融物とは、溶解せず混合した状態、また溶解して混合した状態、またはこれら両者の状態のいずれの状態をも含むものをいう。

[0065]

一つの具体例として、

- (1) "分散樹脂前駆体(前記したアニオン性アクリル系樹脂等)" /溶剤溶液 に、顔料、中和剤、少量の水を加えて、溶剤ベースのスラリーを作成する工程、
- (2) スラリーを多量の水に加えながら分散し、水ベースのスラリーを作成する 工程、
- (3) 水ベースのスラリーから、樹脂を溶解するのに用いた溶剤を除去して、水 分散性ポリマーで顔料を包含した顔料含有ポリマー粒子分散体を作成する工程を 含んでなるものである。

[0066]

#### b) 「酸析法|

本発明において、「酸析法」とは、樹脂と顔料とからなる含水ケーキを用意し、その含水ケーキ中の、樹脂が含有してなる未中和基の一部を中和剤を用いて中和することによって、着色剤を製造する方法をいう。

[0067]

未中和基がアニオン性の酸基であり、中和剤が塩基性化合物である場合には、 具体的には、例えば、

(1) 樹脂と顔料とをアルカリ性水性媒体中に分散し、また、必要に応じて加熱処理を行なって樹脂のゲル化を図る工程、(2) p Hを中性または酸性にすることによって樹脂を疎水化して、樹脂を顔料に強く固着する工程と、(3)必要に応じて、濾過および水洗を行なって、含水ケーキを得る工程と、(4)含水ケーキを中の、樹脂が含有してなるアニオン性基の一部または全部を塩基性化合物を用いて中和し、その後、水性媒体中に再分散する工程と、(5)必要に応じて加熱処理を行ない樹脂のゲル化を図る工程とを含んでなるものである。

[0068]



上記の、「転相法」および「酸析法」のより具体的な製造方法は、特開平9-1513142号公報、及び特開平10-140065号公報に開示されているものと同様であってよい。

# [0069]

さらに、特開平11-209672号公報および特開平11-172180号 公報には、着色剤の製造方法が開示されている。この製法の概要は、基本的には 次の製造工程からなる。

(1) アニオン性基を有する樹脂またはそれを有機溶剤に溶解した溶液と塩基性化合物とを混合して中和することと、(2) この混合液に顔料を混合して懸濁液とした後に、分散機等で顔料を分散して顔料分散液を得ることと、(3) 必要に応じて、溶剤を蒸留して除くことと、(4) 酸性化合物を加えてアニオン性基を有する樹脂を析出させることによって、顔料をアニオン性基を有する樹脂で被覆することと、(5) 必要に応じて、濾過および水洗を行うことと、(6) 塩基性化合物を加えてアニオン性基を有する樹脂のアニオン性基を中和して、水性媒体中に分散させて水性分散体を得ることとを含んでなるものである。

# [0070]

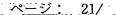
また、特開平11-2096722号公報および特開平11-172180号 公報に開示されているものと同様であってよい。

#### [0071]

以上のようにして得られる着色剤の水性分散液に、前記した水溶性有機溶剤と、必要に応じて前記したその他の成分及び水を添加することによって、水性インク組成物を好適に製造できる。前記したように、水溶性有機溶剤は、前記分散樹脂前駆体と水溶性有機溶剤との親和性が高くなるように(分散樹脂前駆体が水溶性有機溶剤により膨潤あるいは一部が溶解する)選択されているのが好ましい。

#### [0072]

本発明のインクジェット記録方法は、上述の水性インク組成物を微細なノズルより液滴として吐出して、その液滴を記録媒体に付着させる方式であればいかなる方法も使用することができる。その幾つかを説明すると、先ず静電吸引方式があり、この方式はノズルとノズルの前方に置いた加速電極の間に強電界を印可し





、ノズルからインクを液滴状で連続的に噴射させ、インク滴が偏向電極間を飛翔する間に印刷情報信号を偏向電極に与えて記録する方式、あるいはインク滴を偏向することなく印刷情報信号に対応して噴射させる方式がある。

# [0073]

第二の方法としては、小型ポンプでインク液に圧力を加え、ノズルを水晶振動子等で機械的に振動させることにより、強制的にインク滴を噴射させる方式である。噴射したインク滴は噴射と同時に帯電させ、インク滴が偏向電極間を飛翔する間に印刷情報信号を偏向電極に与えて記録する。

# [0074]

第三の方法は圧電素子を用いる方式であり、インク液に圧電素子で圧力と印刷 情報信号を同時に加え、インク滴を噴射・記録させる方式である。

#### [0075]

第四の方式は熱エネルギーの作用によりインク液を急激に体積膨張させる方式であり、インク液を印刷情報信号に従って微小電極で加熱発泡させ、インク滴を噴射・記録させる方式である。

#### [0076]

以上の様な種々のインクジェット記録方式の内、特に10m/s以下の比較的 低速のインク吐出速度での印刷方法と本発明の水性インク組成物を組み合わせる ことで、吐出ノズルへのインク付着を防止して安定にインクジェット記録を行う ことができ、好ましい。

#### [0077]

また、本発明の実施形態に係る記録物は、上記した水性インク組成物をインクジェット記録方法にて印刷して得られる。

# [0078]

# 【実施例】

以下の実施例により本発明の内容を明確に説明するが、本発明の範囲は下記の 実施例に限定されるものではない。

# <分散液の作成>

#### (1) 分散液1



カーボンブラックとしてMA-1-0-0(商品名、三菱化学株式会社製) 75 g 、アニオン性基としてカルボン酸基を有するスチレンーアクリル酸系水溶性樹脂としてジョンクリル611(商品名、ジョンソンポリマー株式会社、平均分子量8100、酸価53) 25 g、水酸化カリウム 1.0 g、イオン交換法と逆浸透法により精製した超純水 250 gを混合して、ジルコニアビーズによるボールミルにて10時間分散を行った。得られた分散原液を孔径約8  $\mu$  mのメンブランフィルタ(商品名、日本ミリポア・リミテッド製)で濾過して粗大粒子を除き、超純水で顔料濃度15 w t %まで希釈して水溶性樹脂で分散した分散液1を調製した。

[0079]

# (2) 分散液 2

分散液1に対して、カーボンブラックをカラーブラックS160(商品名、デグサ社製)に、水酸化カリウムの添加量を1.20gに代える以外は同様な方法で分散液を作成した。これを分散液2とする。

[0080]

#### (3)分散液3

分散液1に対して、カーボンブラックを有機顔料のC. I. P i g m e n t B l u e 1 5 : 3 6 5 g に、樹脂の添加量を 3 5 g に、水酸化カリウムの添加量を 1. 7 0 g に代える以外は同様な方法で分散液を作成した。これを分散液 3 とする。

[0081]

#### (4) 分散液 4

分散液 1 に対して、カーボンブラックを有機顔料のC. I. P i g m e n t Y e 1 1 0 w 7 4 に代える以外は同様な方法で分散液を作成した。これを分散液 4 とする。

[0082]

# (5) 分散液 5

カーボンブラックとしてMA100(商品名、三菱化学株式会社製) 75 g 、アニオン性基としてカルボン酸基を有するスチレンーアクリル酸系水溶性樹脂 としてジョンクリル678(商品名、ジョンソンポリラー株式会社、平均分子量8500、酸価215) 25g、水酸化カリウム 1.80g、イオン交換法と逆浸透法により精製した超純水 250gを混合して、ジルコニアビーズによるボールミルにて10時間分散を行った。得られた分散原液を孔径約8 $\mu$ mのメンブランフィルタ(商品名、日本ミリポア・リミテッド製)で濾過して粗大粒子を除き、超純水で顔料濃度15 $\mu$ t %まで希釈して水溶性樹脂で分散した分散液5を調製した。

# [0083]

# (6) 分散液 6

分散液1に対して、カーボンブラックをカラーブラックS160(商品名、デグサ社製)に、水酸化カリウムの添加量を3.80gに代える以外は同様な方法で分散液を作成した。これを分散液6とする。

# [0084]

# (7)分散液7

分散液1に対して、カーボンブラックを有機顔料のC. I. Pigment Red122 80gに、樹脂の添加量を20g、水酸化カリウムの添加量を3.44gに代える以外は同様な方法で分散液を作成した。これを分散液7とする

#### [0085]

#### (8) 分散液 8

#### (分散樹脂の合成)

攪拌機、温度計、還流管及び滴下ロートを備えた反応容器を窒素置換した後、スチレン25g、nードデシルメタクリレート30g、メトキシポリエチレングリコールメタクリレート20g、ブチルメタクリレート15.5g、メタクリル酸9.3gをメチルエチルケトン100gに溶解して、窒素ガス置換を行った。滴下ロートにも同様のモノマー/メチルエチルケトン溶液を入れ、さらに2,2、一アゾビス(2,4ーイメチルバレロニトリル)0.2gを加えて窒素ガス置換を行った。

窒素雰囲気下、65℃に加温して滴下ロートの溶液を3時間かけて加えながら

特願2002-284270

ページ: 24/

重合反応を行った。得られた共重合体溶液を減圧乾燥とメチルエチルケトン溶解、濾過を繰り返して精製した後、樹脂の固形分が50%になるようにメチルエチルケトンを加えて希釈した。酸価(KOH)約70、平均分子量500000樹脂溶液Aを得た。

[0086]

# (分散液の調製)

カーボンブラックとしてMA100(商品名、三菱化学株式会社製) 150 g、上述の樹脂溶液A 100gを混合・撹拌してスラリーを作成した。このスラリーに10% KOH水溶液50gを加え、超高圧ホモジナイザーにて分散を行った。

続いてこの分散溶液を撹拌している純水400gに徐々に加え、さらに減圧・ 60℃にてメチルエチルケトンの全部と水の一部を除去して、さらに顔料濃度が 15%になるように超純水を加え、分散液8を得た。

[0087]

#### (9) 分散液 9

分散液 8 に対して、カーボンブラックをカラーブラック S 1 6 0 (商品名、デグサ社製)に、1 0 % K O H 水溶液の添加量を 4 7 . 5 g に代える以外は同様な方法で分散液を作成した。これを分散液 9 とする。

[0088]

# (10) 分散液10

有機顔料のC. I. Pigment Red 15:4 50g、上述の樹脂溶液A 100gを混合・撹拌してスラリーを作成した。このスラリーに10% KOH水溶液47.5gを加え、超高圧ホモジナイザーにて分散を行った。

続いてこの分散溶液を撹拌している純水250gに徐々に加え、さらに減圧・ 60℃にてメチルエチルケトンの全部と水の一部を除去して、さらに顔料濃度が 15%になるように超純水を加え、分散液10を得た。

[0089]

#### (11)分散液11

分散液10に対して、顔料を有機顔料のC. I. Pigment Red 1





22 200gとし、10%KOH氷溶液の添加量を39.5gに代える以外は

同様な方法で分散液を作成した。これを分散液11とする。

[0090]

# (12) 分散液12

分散液10に対して、顔料を有機顔料のC. I. Pigment Yello w 74 150gとし、10%KOH水溶液の添加量を39. 5gに代える以外は同様な方法で分散液を作成した。これを分散液12とする。

[0091]

# (13)分散液13

# (分散樹脂の合成)

1 L ビーカーにn ーブチルメタクリレート 40wt%、n ーブチルアクリレート 5wt%、スチレン 20wt%、2-ヒドロキシエチルメタクリレート <math>15wt%、メタクリル酸 20wt%の各成分を全量が500gになるように混合し、さらに重合開始剤としてtertーブチルパーオキシオクトエートを 4g添加して、樹脂合成混合液を得た。

次に、メチルエチルケトン500gを1Lフラスコに入れて、窒素雰囲気下で 撹拌しながら75℃まで昇温させた。75℃、攪拌状態で上記樹脂合成混合液を 3時間にわたって滴下した。さらに75℃、攪拌状態で8時間反応を続けた。そ の後、反応合成物を25℃まで自然冷却した後、固形分が50%になるようにメ チルエチルケトンを加えて希釈した。酸価(KOH)150、平均分子量150 00の樹脂溶液Bを得た。

[0092]

#### (分散液の調製)

カーボンブラックとしてMA100(商品名、三菱化学株式会社製) 150 g、上述の樹脂溶液B 100g、10%水酸化カリウム水溶液 50g、イオン交換法と逆浸透法により精製した超純水 700gを混合し、サンドミル(安川製作所製)中で、ガラスビーズ(直径1.7mm、混合物の1.5倍量(重量))とともに2時間分散させた。その後ガラスビーズを取り除き、他の成分を加え常温で20分間撹拌した後に、5 $\mu$ mのメンブランフィルターでろ過した。





留した。さらに、撹拌しながら1規定の塩酸溶液を滴下して、樹脂層を凝結した。これを水洗しながら吸引ろ過し顔料の含水ケーキを得た。この含水ケーキを撹拌しながら、1%の水酸化カリウム水溶液を375gに再分散して、さらに顔料濃度が15%になるように超純水を加え、分散液13を得た。

[0093]

# (14) 分散液14

分散液13に対して、カーボンブラックをカラーブラックS160(商品名、デグサ社製)とし、再分散時の1%水酸化カリウム水溶液の添加量を422gに代える以外は同様な方法で分散液を作成した。これを分散液14とする。

[0094]

# (15) 分散液15

分散液 13 に対して、カーボンブラックを有機顔料のC. I. Pigment Red 122 250 gに、再分散時の1%水酸化カリウム水溶液の添加量を 422 gに代える以外は同様な方法で分散液を作成した。これを分散液 15 とする。

[0095]

<水性インクの調製>

# (実施例1)

[0096]

#### (実施例2~15)

実施例1に対して、添加物、量を表1の組成に変更する以外は同様な方法でインクを作成した。

[0097]





(比較例 1)

実施例2の組成に対して、更に1%水酸化カリウム2.6gを加えてインクを作成した。インク調製時に水酸化カリウムを加えた結果、分散樹脂中のカルボキシル基量に対する水酸化カリウム量は約125%であった。

[0098]

(比較例2)

実施例11の組成に対して、更に1%水酸化カリウム2.1gを加えてインクを作成した。インク調製時に水酸化カリウムを加えた結果、分散樹脂中のカルボキシル基量に対する水酸化カリウム量は約125%であった。

上記各組成を表1にまとめて示す。

[0099]

【表1】



	_											<u> </u>	<u>-::-</u>			
比較例	2	11	40	15	1	2	8	4	I		ļ	ဗ	0.4	0.5	2. 1	·残量
お	Ţ.	2	53.3	13	1	7	_	4	J	1	1	J	1.5	1	2.6	残量
夹施例	15	15	40	15	ı	7	1	2	-	1	ſΩ	ı	1	1	ı	残暨
	14	14	53, 3	13	1	7	1	4	-	_	_	ı	1	1	ı	残量
	13	13	26. 7	20	2		ı	-	3	ε	1	1	_	1	ı	殘量
	12	12	40	15	-	2	8	4	_	-	1	ဗ	0.4	0.5	1	残量
	11	11	40	15	ı	2	8	4	_	ı	1	3	0.4	0.5	1	残量
	10	10	26. 7	15	1	2	8	4	1	_	1	3	0.4	0.5	1	残量
	6	6	53. 3	13	1	7	-	2	_	_	ı	ı	0.4	0.5	1	残量
	8	8	26. 7	20	5	1			3	ε	_	_	_	-	1	残量
	2	4	40	15	ı	1	8	2	I	_	2	ł	L	1	ı	残量
	9	9	46. 7	15	ı	2	_	_	1	-	2	_	L	. 1	-	残量
	9	2	26.7	20	1	រប	1	4	1	8	1	_	-	-	1	残量
	4	4	40	15	-	7	_	3	_		9	_	l	1	-	残量
	9	3	26. 7	15	1	ı	8	_	1	ı	7	_	ı	-	_	残量
	2	2	53. 3	13	i		1	4	_	-	1	_	1.5	_	_	残量
	-	1	26. 7	20	2	i	ì	1	3	3	l	1	1	1	ı	残量
					٦.	-11-	む			ノーール	ールモノ	ナール			水溶液	

トリエチレングリントリメチロールプ

2ーピロリドン

嵌

使用した分散液の種類

分散液

一名の一般の一名の



[0100]

<評価方法>

(保存安定性)

実施例 1 から 1 5 および比較例 1 から 2 のインクを 6 0  $\mathbb{C}$  で 2 週間放置と 1 ヶ月放置、および凍結で 1 週間放置して、インク調製直後の粘度と放置後の値を比較した。判定基準は以下の通りである。

[0101]

AA:変動幅が±3%未満

A:変動幅が±3%以上、±6%未満

B:変動幅が±6%以上、±10%未満

C:変動幅が±10%以上

[0102]

保存安定性の結果、各インクに関する「"未中和基を有する繰り返し単位構造 (I) の "繰り返し単位構造 (I) を膨潤及び/又は溶解できる水溶性有機溶剤"に対する重量比率 "I/S"」と「"未中和基を有する繰り返し単位構造 (I)"の前記繰り返し単位構造 (I) と前記繰り返し単位構造 (II) の和に対するモル比率 "I/[I+II]"」を、表 2 にまとめて示す。

[0103]

[0104]

表2に示した様に、"未中和基を有する繰り返し単位構造(I)と、中和基を有するとともに水和及び/又は水に溶解できる繰り返し単位構造(II)とを有する分散樹脂"をインク中に含む実施例1~15のインクは、上記条件に放置した前後の粘度変動が6%未満と小さく、安定であった。一方、実施例2に対して更に水酸化カリウムを添加して樹脂の未中和基のすべてを中和した比較例1、実施例11に対して更に水酸化カリウムを添加して樹脂の未中和基のすべてを中和した比較例2では、インクの材料を配合した直後から粘度が変動して、上記条件に放置した前後の粘度変動が10%を越えており、安定性が劣っていた。

[0105]

【発明の効果】

特願2.002=284270

本発明によれば、保存安定性の高い水性インク組成物を提供することができる

【要約】

【課題】 保存安定性の高い水性インク組成物を提供する。

着色剤、"未中和基を有する繰り返し単位構造(I)と、中和基 【解決手段】 を有するとともに水和及び/又は水に溶解できる繰り返し単位構造 (II) とを 有する分散樹脂"、前記繰り返し単位構造(Ⅰ)を膨潤及び/又は溶解できる水 溶性有機溶剤及び水を含有する水性インク組成物。

【選択図】 なし



特願-2-0-0-2-2-8-4-2-7-0

認定一行力可青報

特許出願の番号

特願2002-284270

受付番号

50201457409

書類名

特許願

担当官

第六担当上席

0095

作成日

平成14年10月 2日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成14年 9月27日

次頁無

出証特2003-3089852



# 出願人履歴情報

識別番号

[000002369]

1. 変更年月日

1990年 8月20日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都新宿区西新宿2丁目4番1号

氏 名 セイコーエプソン株式会社